Requested Patent: DE4307883A1

Title:

USE OF ANTI-RETROVIRAL SUBSTANCES - TO TREAT MOTOR-NEURONAL DISEASES:

DISEASES

Abstracted Patent: DE4307883;

Publication Date: 1993-09-23 :

Inventor(s):

WESTARP MARTIN-EGON DR MED (DE); KORNHUBER HANS-HELMUT PROF DR (DE):

Applicant(s): WESTARP MARTIN EGON DR MED (DE);

Application Number: DE19934307883 19930312;

Priority Number(s): DE19934307883 19930312; DE19924207863 19920312;

IPC Classification:

A61K31/445; A61K31/47; A61K31/505; A61K31/55; A61K31/66; A61K31/70

Equivalents:

ABSTRACT:

Use of the named antiretroviral substances in the prepn. of medicaments for therapy of motorneuronal disorders is new. The antiretroviral substances are e.g. (a) azidothymidine, didesoxydiverydrydrythymidine, didesoxydynosine, 3-deaza-adonosine, (+)- or (-) 2-deoxy-3-thiacytidine, 27-deoxy-3-thiacytidine, 27-deoxy-3-deoxy-3-deoxy-3-deoxy-3-deoxy-3-deoxy-3-deoxy-3-deoxy-3-deoxy-3-deoxy-3-deoxy-3-deoxy-3-deoxy-3-deoxy-3-deoxy-3-deoxy-3-deoxy-3-

BUNDESREPUBLIK

® Off nl gungsschrift

- ® DE 43 07 883 A 1
- DEUTSCHES PATENTAMT
- Aktenzeichen:
 Anmeldatag:

Offenlegungstag:

P 43 07 883.4 12. 3. 93 23. 9. 93 (5) Int. Cl.5: A 61 K 31/70

A 61 K 31/55 A 61 K 31/505 A 61 K 31/66 A 61 K 31/66 A 61 K 31/45 A 61 K 31/47 // (A61K 31/70, 31:55,31:505,31:66, 31:445,31:47)

(3) Innere Priorität: (2) (3) (3) 12.03.92 DE 42 07 863.6

- Anmelder:

 Alcohom Man
 - Westerp, Martin-Egon, Dr. med., 7900 Ulm, DE
- (A) V rtreter: P*hner, W., Dipi.-Phys. Dr.rer.nat., Pat.-Anw., 97070 Würzburg

@ Erfinder:

Westerp, Martin-Egon, Dr.med., 7900 Ulm, DE; Kornhuber, Hans-Helmut, Prof. Dr.med., 7906 Blaustein, DE

- (3) Verwendung antiretroviraler Substanzen zur Herstellung eines Arzneimittels zur Bekämpfung motorneuronaler Erkrankungen

B schreibung

Die Erfindung bezieht sich auf die Verwendung antiretroviraler Substanz n gemäß dem Oberbegriff des Anspruches I zur Herstellung eines Arzneimittels.

Zunächst zur Erläuterung der im Oberbegriff angegebenen Verbindungen. Durch den Begriff "Azidohymidin" wird in chemischer Hinsicht eine Substanz bezeichnet, die sich als 3' Azido-2'3'-Didesoxythymidin darstellt. Behandelt sich um ein Analogon des Thymidins, welches eines der vier in die DNS eingebauten Nukleoside darstellt. Dabei unterscheidet sich das Azidochymidin von Thymidin durch die Substitution der OH-Cruppe an der 3'-Stellung des Desosyzuckers durch eine Azido-Gruppe. Diese Substanz trägt die INN-Bezeichnung Zidovudin. Sie ist bekannt und wird eingesetzt zur Bekämpfung des Aids-Virus (humanes Immundefekt: Virus – HIV) im Sinne einer Wachstums- und Vermehrungshemmung.

Die Wirkungsweise ist wie folgt: In der menschichen Zelte wird das AZT (– Azidothymidin) mittels der zelbülzen Thymidin-Kinase durch Übertragung eines Phosphorslurerestes in das AZT-Monophosphat überführt. Durch anschließende Thymidilat-Kinase erfolgt die Umwandlung in das Diphosphat und durch weitere

Zellenzyme in das eigentlich wirksame Virostatikum, das AZT-Triphosphat.

Die roverse Transkriptase des HIV wird durch das AZT-Triphosphat kompetitiv gehemmt, so od 88 das Die roverse Transkriptase des HIV wird durch das AZT-Triphosphat kompetitiv gehemmt, so od 88 das igentifichte des Syntheseleisung dieses Enzyms reduziert, andererseits wird das AZT-Triphosphat selbst in die DNS eingebant Aufgrund der Tatsache, daß an die Azidogruppe des AZT's kein weiterer DNS-Baucht angehängt werden kann, führt dies zum Kettenabbruch Auf diese Weise wird die Umschreibung der Retrovirus- RNS in Retrovirus-DNS verhindert, so daß kein komplettes Virus-Genom entsteht, das in das Erbgut der Zelle integriert werden könnte. Damit wird die Zelle vor einer latenten Infektion geschützt und die Virusvermehrung gestonot.

Die im Oberbegriff angegebene Stoffbezeichnung "Nevirapin-Dipyridodiazepinon" ist die Kurzbezeichnung

der exakten, den Stoff beschreibenden chemischen Formel:

6,11-dihydro-11-cyclopropyl-4-methyldipyrido(2,3-b:2',3'-e) (1,4)diazepin-6-one.

Die angegebene Tetrahydro. Imidazo. Benzodiazepin (TIBÓ)-Verbindungen sind von komplexer chemischer Struktur und wurden deshalb nur mit ihren amtlichen Prüfnummern bezeichnet. Lediglich vertrenen läßt sich bei der letzten angegebenen Struktur der Tetrahydro-Imidazo. Benzodiazepinthion-Verbindung R82913 die chemische Formel anzugeben: (+)455 4, 5,67-tetrahydro-9-chloro-5-methyl-6-(3-methyl-2-butenyl)midazo(4,5.1-jk) (1,4)benzodiazepin-2(11)thione)

Die verschiedenen Bisheteroarylpiperazine sind in ihrem chemischen Aufbau durch die nachfolgend angegebenen Strukturformeln wiedergegeben. Zur Erläuterung ist anzumerken, daß der Buchstabe E die Abkürzung für den Ester der entsprechenden Verbindung bedeutet.

In Worten ist die Verbindung mit der Prüfnummer U-88204 wie folgt zu charakterisieren:

(1-(3-(1-isopropylamino)-2-pyridinyl)-4-(1-H-indol-2-yl)carbonyl)piperazin).

Die Substanz mit der Prüfnummer U-80493-E charakterisiert sich als N-ethyl-2-(4-((4-methoxy-3,5-dimethylphenyl)methyl)-1-piperazinyl)-3-pyridinamin.

Die Prüfsubstanz mit der Nummer U-75875 meint im Sinne der Erfindung eine chemische Substanz mit der

N-(N-(N-(I-naphthoxyacethyl)-5-amino-3,4,-dihydroxy-2-isobuthyl-7-methyloctanoyl)isoleucyl)-2-py-ridylmethylamin. Die Strukturformel der Substanz mit der Prüfnummer U-75875 ist wie folgt:

Noa- His- Cha中[CHOHCHOH]Val- He- Amp

Die identische Struktur läßt sich ebenfalls beschreiben durch die chemische Zusammensetzung:

N-naphthoxyacethyl-His-{55}-amino-6-cyclohexyl-{3R4R}-dihydroxy-{2R}-isopropylhexanoyl-lie-Amp.
Als Nachbarverbindungen sollen ausdrücklich jene Substanzen, bei weichen der 1-naphthoxyacetyl-Rest
durch einen Phenoxyacetyl-Rest eretzt ist, so daß die chemische Formel nunmehr lautet

Phenoxyacetyl-His-(5S)-amino-6-cyclohexyl-(3R,4R)dihydroxy-(2R)-isopropylhexanoyl-lle-Amp.

Zur Klarstellung ist anzumerken, daß die mit der Bezeichnung 3-Mercapto-D-valin bezeichnete Substanz mitunter als (D-)Fencillamin ebenso wie die Substanz Ammonium-5-tungsto-2-antimoniat als Hetero-Poly-Anion 23 bezeichnet wird.

Die ausführliche Formel der mit Isoquinolin-Protesscinhlbitor Ro-31-8999 bezeichneten Substanz ist Quinolin-2-carbonyl-Ann-Phehydroxyethylamin (CHOH) in R-Konfiguration/i-4as/SaS)-decahylor-3(S)-sioquinoli-carbonyl.NH—tert-butyl, deren Kurzschreibweise QcAsn-Phe.w-(CH(OH)CH₂N)DIQ.NH'Bu lautet. Die Strukturformel ist:

QC.Asn.Pheψ[CH(OH)CH2N]DIQ.NHBu

Die Nachbarverbindung, bei der das Dekahydroisoquinolincarbonyl durch Piperidin-2(S)-carbonyl ersetzt ist, trägt demmach die Kurzbezeichnung QC-Asn.Phe.w (CHQH)CH₂N)PIC.NH¹Bu. Bei jenem Derivat bei dem die Obergangshydroxylgruppe in S-Konformation angeordnet ist, ist die Kurzbezeichnung der Substanz Ac-Ser-Leu-Asn-Phe-w(CH(OH)CH₂N)Pro-Ile-Val-OMc.

Schließlich wird mituniter die Verbindung N-Acetyleystein (NAC) auch als (R)—2-Acetanido-3-mercaptopropionsäure und P ntoxifyllin als 1-5/2-onbersyliheobornin bezeichnet. Das Trichosanthin ist ein Compound Q aus chinesischen Kürbispflanzen Trichosanthes kirilowii, mit der Prüfumumer GLQ-223. Die Substanz 2-4B nzozazol-2-ylethyl-5-ethyl-6-methylpyridin-2(1H)-one ist die Prüfusbtanz 1.696229, Das Semi-naphthoquinon mit der Prüfumumer A-80915/a ist uss Kreptomyces aculoolatus gewonnen.

Motorneuron-Erkrankungen sowie ihre Unterformen als amyotrophe Lateralski rose (ALS), spinale Musk latrophie und progressive Bulbärparalyse stellen eine Erkrankungsgruppe dar, die nicht wirksam behandelbar oder sch n gar nicht heilbar ist und deshalb immer mit dem Tod enden.

Hiervon ausgehend hat sich die Erfindung die Herstellung eines Arzneimitt 1 zur Bekämpfung motorneur naler Erkrankungen zur Aufgabe g macht. Es fanden sich im Blut vom Motorneuronalpatienten erhöhte Reaktivität n gegen retrovirale Elemente wie Humane Spuma Retroviren.

Gelöst wird diese Aufgabe durch die im Anspruch I angegebenen Merkmale.

Der Begriff "Antiverrovirale Substanz" umfaßt gemäß üblicher Terminologie die rev rsen Transkriptase-Hemmer als auch, als Teilmenge hiervon die nukleosidanalogen Substanzen. Die Wirkung der nukleosianalogen Retrovirostatia besteht damit in der Hemmung der reversen Transkriptase. Andere der Substanzen sind hinsichtlich ihres Wirkprinzipes Inhibitoren des tat-(transcriptional activator transacting), bei der eine Hemmung der reversen Transkriptase nicht zwingend vorliegen muß. Eine weitere Gruppe antitervoriralen Substanzen stellen die Protease-Inhibitoren dar, die nicht über die reverse Transkriptase wirken. Andere der im Oberbegriff genannten antiretroviralen Substanzen haben in klinischen Untersuchungen Wirkungen gegen HIV gezeicht.

Ausgangspunkt vorliegender Überlegungen war die auf den Erfinder zurückgehende Erkenntnis, daß Antikörper gegen humane Retroviren bei amyotropher Lateralsklerose (ALS). Patienten vermehrt auftreten, hierbei insbesondere der humane Spuma-Retrovirus (HSRV) und Visna-Virus, das ebenfalls humaninfektiös ist, des weiteren sind die zirkulierenden Immunkomplese bei amyotropher Lateralsklerose (ALS)-Patienten oft und stark erhöht. Diese Erkenntnisse gehen unmittelbar auf den Erfinder zurück und sind in sich in der Vorbereitungsphase zur Veröffentlichung befindenden wissenschaftlichen Artikeln niedergelegt. Als Fundstellen werden

o angegeben:
Westarp ME et al.: Human spuma retrovirus antibodies in patients with amyotrophic lateral sclerosis, Neurol
Psychiatr Brain Res 1992

Westarp ME et al.: Retroviral interference with neuronotrophic signalling in human motor neuron disease?, Arch Ital Biol 1992

Westarp ME et al.: Dermal, serological and CSF changes in amyotrophic lateral sclerosis with and without intrathecal interferon beta treatment, Int J Clin Pharmacol Ther Toxicol 1992.

Weiter komite der Erfinder feststellen, daß amyotrophe Lateralsklerose (ALS)-Patienten um so länger leben, je fünger sie sind, sod äß in soweit eine Parallele zu HIV-Infizierten besteht: Westarp ME et al.: Amyotrophie lateral selrerosis:

ormal and body fluid alterations with and without intrathecal interferon beta treatment, Neurol Psychiatr Brain Res 1992 (1:1-4 und 1:65-75).

Weiter ist bekannt, daß Spuma-Viren das Immunsystem verändern können, was den letztlich erfolglosen Kampf des Immunsystems des Motorneuron-Patienten erklären könnte.

Auch gegen Visna-Retrovirales Antigen zeigten die Seren von ALS-Kranken erhöhte Reaktionen in einem 5 indirekten ELISA-Test (Abb. 1). Die auffällige Häufung positiver spumaretroviraler Tests bei Motorneuronpatienten zeigt Abb. 2 im Vergleich zu anderen Ulmer Patienten. Abb. 3 zeigt Besonderheiten des Immunstatus von ALS-Patienten, insbesondere bei Nachweis von Spuma-retroviralen Antikörpern.

Ausgehend von diesen weitgehend durch den Erfinder erkannten Zusammenhänge hat sich zunächst die Vermutung ergeben, alb ein Retrovirus, d. h. ein infektiöses oder anders übertragenes oder endogenes aber euch retrovirusähnliche Elemente (wie z. B. HERY – human endogenous retrovirus-like element) Verursacher der Motorneuron-Erkrankung und auch der Unterformen amyotrophe Lateralskierose (ALS), spinale Muskelstrophie und progressive Bulbarparaybes est.

Um welche Art Retrovirus es sich hierbei handelt, ob es sich also im speziellen um ein humanes Spuma-Retrovirus (HSRV), ein verwandtes Retrovirus oder ein anderes Retrovirus wie Maedi-Visna-verwandte Lentiviren

handelt, kann dahinstehen.

Auf dieser Grundlage wurde die Durchführung eines individuellen Therapieversuches an zehn amyotrophen Laterabikterose (ALS)-Pailenten vorgenommen, die zum Teil hohe und zum Teil keine Antikörper gegen HSRV auf wiesen. Verabreicht wurden 500 mg Zidovudin p.o./d für 2 bis 10 Monate. Nachdem sich bei AIDS-Paienten die Virustiter, positive Mikrophagenkulturen und die T-Helfer-Lymphozyten in den Behandlungsgruppen mit 300, 800 und 1500 mg/d Zidovudin nicht unterscheiden, wurde für das vermutlich für die amyotrophe Lateralsklerose (ALS) wesemlich mitverantwortlich humane. Retrovirus angenommen, daß es auf 500 mg/d Zidovidin empfindlich sei, zumal bei dieser niedrigen Dosierung, wesentlich weniger Nebenwirkungen der sogenannten Nukleosidanolog-Substanzer zu befürchten weren.

Zu den Wirkungen des Versuches ist zunächst folgendes zu erläutern:

Inloige des Muskelfaserunterganges bei amyotropher Lateralsklerose (ALS) steigt die Serum-Kreatinkinase, ein in der Muskelzelle beheimatetes Enzym, an. Allerdings fällt dieser Wert auch wieder ab, wenn nur noch wenig Muskelmasse übrig ist. Demonch eignet is seich in kurzl'ristigen Zeitspannen von Tagen und Wochen und einigen Monaten ohne weiteres bei amyotropher Lateralsklerose (ALS) als Maß für den motorneuro-axonalen Schaden, der zum Muskeluntergang führt.

Je höher der CK-Wert ist, um so aktiver ist, kurzfristig gesehen, der Krankheitsprozeß. Dieser Wert der Serum-Kreatinkinase sank bei allen Patienten der Therapiegruppe unmittelbar binn n weniger Tage (2-10 Tage). Diese Abnahme des CK-Wertes war bei allen Patienten gleichmäßig bei der nächsten Blutkontroll meßbar, ohne daß die Pati nten ihren Tagesablauf verändert hatten.

Die Ergebnisse dieses Versuches sind in ein r Graphik wiedergegeben, welche das Resultat, genauer den Wert 3 der Kreatinkinase (gemessen in units per lit r) nach d r Gabe von Zidovudin (= Azidothymidin) über die Zeit grachisch aufzeigt.

Die beigefügte Abbildung zeigt den V rlauf der Serum-Kreatinkinase (CK) bei acht verschiedenen Patienten, deren Namen mit den Buchstabenkombinationen LG, LP, HM, SH, HF, MK, UE und JR abgekürzt sind. Die

DE 43 07 883 A1

jeweiligen Meßpunkte sind - soweit ein weiterer Graph aufgetragen ist - als Sterne eing zeichnet und der Tag des Beginns der Verabreichung von Zidovudin ist durch die Pfeilspitze angegeben. Nach einem in der Gruppe signifikanten Abfall am Beginn der Behandlung ist mit zunehmender Dau r der Behandlung ein erneuter Anstieg zu verzeichnen, der auf eine Resistenzentwicklung zurückzuführen sein könnte, wie er vom HIV-Erreger her allgemein g läufig ist.

Im Falle der Patienten LP und UE wurde zusätzlich die zirkulierenden Immunkomplexe (circulating immune complexes - CIC) gemessen und in den Kurvenv rlauf aufgetrag n, da di se Werte bei amyotropher Lateralsk-

lerose (ALS) oft und stark erhöht sind, eine weitere Parallele zur HIV-Infektion.

Aus humanen HIV-Zellkulturversuchen ist bekannt, daß auch die anderen Nukleosidanaloge gemäß Anspruch 1 die retrovirale reverse Transkriptase hemmen, zu einem Kettenabbruch führen und damit Wachstum und Proliferation des Erregers eindämmen. In ersten Tierversuchen, unterschiedlich je nach Testsystem, zeigen mehr oder weniger alle genannten Nukleosidanaloge eine antiretrovirale oder retrovirostatische Wirkung.

Da Zidovudin das einzige bisher auf dem deutschen Markt zur Anwendung beim Menschen zugelassene Nukleosidanalog ist, mußte zum jetzigen Zeitpunkt von einem Therapieversuch mit anderen Nukleosidanalogen abgesehen werden.

Nach Zulassung des ddl (Didanosin^{INN}, Videx^R) bekam Patient LP nach Wiederansteigen der CIC 300mg/Tag ddl verordnet, worauf die Immunkomplexe erneut auf niedrignormale Werte absanken.

Patentansprüche

 Verwendung von antiretroviralen Substanzen, nämlich Azidothymidin und/oder Didesoxydidehydrothymidin und/oder Didesoxycytidin und/oder Didesoxyinosin und/oder 3-Deaza-Adenosin und/oder (+) und (-) enantiomeries 2'-deoxy-3'-ThiaCytidine (3TC) und/oder 3TC-5'-triphosphat (3TCTP) und/oder Racemisches 2'-deoxy-3'-thiacytidine und/oder Fluorothymidin (FLT) und/oder Trifluorothymidin (TFT) und/ oder Hydroxy. ethoxymethyl. phenylthio. thymin (HEPT-) Reverse-Transkriptase-Hemmer und/oder Ribavirin und/oder Nevirapin-Dipyridodiazepinon und/oder TIBO-Verbindungen mit den Prüfnummern L697, L661 und R18893 und/oder Tetrahydro, Imidazo, Benzodiazepinthion-Verbindung mit der Prüfnummer R82913

und/oder 5-ethyl-1-ethoxy-methyl-6(phenylthio) uracil und/oder 5-ethyl-1-benzyloxymethyl-6(phenylthio)uracil und/oder Bisheteroarylpiperazine mit den Prüfnummern U-87201-Ester, Prüfnummer U-88204. Prüfnummer U-30493-Ester sowie die Derivate mit den Prüfnummern U-85961, U-87201, U-88352 und

U-88353

und/oder Liponsäure und/oder Alpha-Liponsäure (1,2-Dithiacyclopentan-3-valeriansäure und ±alpha-1,2-Dithiacyclopentan-3-valeriansäure) und/oder Amitriptylin und/oder Amitriptylinoxid und/oder Substanzen mit der Prüfnummer U-75875 sowie Nachbarverbindungen hierzu, in denen der 1-naphthoxyacethyl-Rest durch einen Phenoxyacetyl-Rest ersetzt ist

und/oder 7-chloro-5-(2-pyrryl)-3H-1.4-benzodiazepin-2(H)-on und/oder 3-Mercapto-D-valin und/oder Ammonium-5-tungsto-2 und/oder Isoquinolin-Proteaseinhibitor mit der Prüfnummer Ro-31-8959 sowie dessen Nachbarverbindung in der das Dekahydroisoquinolincarbonyl durch Piperidin-2(S)-carbonyl ersetzt ist

oder bei der sich die Übergangshydroxylgruppe in S-Konformation befindet und/oder Foscarnet-Phosphonoameisensäure und/oder Phosphonoazetessigsäure-Analoge und/oder Desoxynojiri-

mycin (DNJ) oder Butyl-Desoxynojirimycin und/oder Dextransulfate (DexSO4) und/oder Dehydroepiandrosteron-EL-10 und/oder Oxothiazolidin-4-Carboxylat und/oder N-Acetylcystein (NAC) und/oder Trichosanthin und/oder Hypericin und/oder Pentoxifyllin und/oder 12-desoxy-Phorbolester 12-Desoxyphorbol-13-azetat "Prostratin" und/oder 12-Desoxyphorbol-13-phenylazetat "dPP" und/oder Tetradecanoylphorbol-Azetat und/oder 5-Aminoimidazol-4-Carboxamid und/oder 2-(Benzoxazol-2-yl)ethyl-5-ethyl-6-methylpyridin-2(1H)-one und/oder Semi-naphthoquinon mit der Prüfnummer A-80915A und/oder analoge oder spiegelbildliche retrovirale Antisense-Ribonukleinsäure (RNA) analog oder spiegelbildlich zu Sequenzen mit Homologie zu Spumaviren oder Visnaviren oder Spuma/Visna-verwandten endogenen retrovirusähnlichen Sequenzen und/oder Kombinationen hiervon sowie deren Derivate zur Herstellung eines Arzneimittels, dadurch gekennzeichnet, daß es als Therapeutikum bei motorneuronalen Erkrankungen dient.

2. Verwendung nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die motorneuronale Erkrankung die amyotrophe Lateralsklerose (ALS) ist. 3. Verwendung nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die motorneuronalen Erkrankung die

spinale Muskelatrophie ist.

4. Verwendung nach Anspruch 1 und 2 dadurch gekennzeichnet, daß die motorneuronale Erkrankung die progressive Bulbarparalyse ist.

Hierzu 1 Seite(n) Zeichnungen

65

Nummer: Int. Cl.⁵: Offenlegungstag: DE 43 07 883 A1 A 61 K 31/70 23. September 1993

